#### (12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



# **20/**517645

(43) Date de la publication internationale 24 décembre 2003 (24.12.2003)

PCT

## (10) Numéro de publication internationale WO 03/106500 A1

- (51) Classification internationale des brevets<sup>7</sup>:
  C07K 16/32, 16/40,
  A61K 39/395. G01N 33/577, A61P 35/00
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR03/01772

- (22) Date de dépôt international: 12 juin 2003 (12.06.2003)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 02/07212 12 juin 2002 (12.06.2002)
- (71) Déposants (pour tous les États désignés sauf US): CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIEN-TIFIQUE [FR/FR]; 3, rue Michel-Ange, F-75794 Paris Cedex 16 (FR). ETABLISSEMENT FRANCAIS DU SANG-BRETAGNE [FR/FR]; Rue Pierre Jean Gineste, BP 91614, F-35016 Rennes Cedex (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): PRIGENT, Claude [FR/FR]; 1, rue Angéla Duval, F-35235 Thorigne-Fouilard (FR). MARTIN, Anne [FR/FR]; 26, rue Baudelaire, F-35700 Rennes (FR).

- (74) Mandataires: DEMACHY, Charles etc.; Grosset-Fournier & Demachy SARL, 54, rue Saint-Lazare, F-75009 Paris (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: ANTI-AURORA-A MONOCLONAL ANTIBODY, METHOD FOR OBTAINING SAME, AND USES THEREOF FOR DIAGNOSING AND TREATING CANCERS

(54) Titre: ANTICORPS MONOCLONAL ANTI-AURORA-A, SON PROCEDE D'OBTENTION, ET SES UTILISATIONS DANS LE DIAGNOSTIC ET LE TRAITEMENT DES CANCERS

(57) Abstract: The invention concerns a monoclonal antibody directed against mammalian aurora-A kinase, the method for obtaining same, as well as its uses in cancer diagnosis and prognosis, and in pharmaceutical compositions for cancer treatment.

(57) Abrégé: La présente invention a pour objet un anticorps monoclonal dirigé contre la kinase aurora-A des mammifères, son procédé d'obtention, ainsi que ses utilisations dans le cadre du diagnostic ou du pronostic de cancers, et dans des compositions pharmaceutiques dans le cadre du traitement des cancers.



WO 03/106500

10/517645 DT12 Rec'd PCT/PTO 1 0 DEC 2004 PCT/FR03/01772

ANTICORPS MONOCLONAL ANTI-AURORA-A, SON PROCEDE D'OBTENTION, ET SES UTILISATIONS DANS LE DIAGNOSTIC ET LE TRAITEMENT DES CANCERS

La présente invention a pour objet un anticorps monoclonal dirigé contre la kinase aurora-A des mammifères, son procédé d'obtention, ainsi que ses utilisations dans le cadre du diagnostic ou du pronostic de cancers, et dans des compositions pharmaceutiques dans le cadre du traitement des cancers.

La protéine kinase aurora-A est un oncogène, sa surexpression dans des cellules Rat-1 suffit à provoquer l'apparition d'un phénotype transformé et l'implantation de ces cellules transformées dans des souris immunodéficientes induit l'apparition de tumeurs. (Bischoff et al., 1998; Zhou et al., 1998). Le gène codant pour cette kinase est localisé sur le chromosome 20 en 20q13, amplicon fréquemment détecté dans de nombreuses tumeurs (sein, colon, cancer gastriques).

La surexpression de la protéine kinase aurora-A a été observée dans de nombreuses tumeurs. De manière très intéressante la présence de cette kinase en quantité anormale n'est pas corrélée à une prolifération détectée par coloration avec un marqueur spécifique de la prolifération tel que PCNA. Aurora-A est donc un marqueur spécifique de l'aspect tumoral des cellules (Tanaka et al., 1999; Takahashi et al., 2000).

Aurora-A fait partie d'une famille multigénique de protéines kinases appelées aurora, elle comporte trois membres: aurora-A (décrite précédemment) aurora-B (Prigent et al., 1999) et aurora-C (Bernard et al., 1998). Bien que seule aurora-A ait un réel pouvoir oncogène les deux autres kinases ont également été retrouvées surexprimées dans les mêmes tumeurs (Giet et Prigent, 1999).

L'amplification du gène codant pour aurora-A est associée à la présence d'une activité anormalement élevée de la protéine kinase dans ces tumeurs. De plus la surexpression ectopique de cette kinase dans des cellules en culture suffit à provoquer l'apparition d'un phénotype transformé, ces cellules transplantées dans des souris immunodéficientes induisent l'apparition de tumeurs.

La surexpression de la kinase aurora-A est très étroitement liée à l'état cancéreux d'une cellule. Cette surexpression de la kinase aurora-A induit une polyploïdie des cellules et provoque une amplification des centrosomes, deux événements préfigurant un mauvais pronostic du cancer du sein par exemple.



Il est donc important de pouvoir mesurer précisément l'expression de cette kinase dans les pathologies cancéreuses, tant au niveau ARNm que protéine.

Or la mesure de l'expression de la protéine kinase aurora-A dépend entièrement de l'utilisation d'un bon anticorps monoclonal.

Toutefois, aucun anticorps monoclonal suffisamment spécifique dirigé contre la protéine kinase humaine aurora-A n'a pu être obtenu jusqu'à présent, et n'est disponible dans le commerce.

La présente invention a pour but de fournir un anticorps monoclonal anti-aurora-A fiable, se liant à cette protéine avec une spécificité et une sensibilité suffisante pour envisager son utilisation à des fins de recherche expérimentale, ainsi que dans le domaine du diagnostic, du pronostic et du traitement des cancers.

L'invention concerne un anticorps monoclonal anti-aurora-A reconnaissant spécifiquement la kinase aurora-A humaine et murine, et ayant les propriétés suivantes :

- \* il peut se fixer sur les membranes contenant la protéine aurora-A humaine ou murine,
- \* il permet de détecter, et, le cas échéant, de purifier, la protéine aurora-A humaine et murine par immunoprécipitation,
- \* il permet la coloration des tissus biologiques où est sécrétée la protéine aurora-A et,
- \* il n'inhibe pas l'activité enzymatique de la protéine aurora-A humaine et murine, ledit anticorps monoclonal étant tel qu'obtenu par :
- cinq injections espacées de quinze jours à des souris de protéine kinase aurora-A recombinante produite par des bactéries *E. coli* transformées avec un vecteur d'expression bactérien dans le génome duquel a été inséré l'ADNc humain codant pour aurora-A, sacrifice desdites souris, et fusion entre des cellules de la rate de ces souris et des cellules de hamster immortalisées en culture pour obtenir des hybridomes,
- criblage des hybridomes produisant un anticorps capable d'immunoprécipiter la protéine recombinante utilisée pour l'immunisation des souris lors de l'étape précédente, et récupération des hybridomes positifs après ce premier crible,
- criblage des hybridomes récupérés à l'étape précédente, produisant un anticorps capable d'immunoprécipiter la protéine endogène aurora-A à partir d'un extrait de cellules humaines HeLa en culture, et récupération des hybridomes positifs après ce deuxième crible,

- 3
- criblage des hybridomes récupérés à l'étape précédente, produisant un anticorps capable de reconnaître en immunofluorescence indirecte les centrosomes et les pôles du fuseau mitotique de cellules humaines en culture, et récupération des hybridomes positifs après ce troisième crible,
- criblage des hybridomes récupérés à l'étape précédente, produisant un anticorps capable d'immunoprécipiter la protéine endogène aurora-A de souris à partir d'un extrait de cellules murines en culture, et récupération des hybridomes positifs après ce quatrième crible,
- criblage des hybridomes récupérés à l'étape précédente, produisant un anticorps capable de reconnaître en immunofluorescence indirecte les centrosomes et les pôles du fuseau mitotique de cellules murines en culture,
- récupération et purification par clonage d'un hybridome positif après l'étape de criblage précédente, et produisant un anticorps monoclonal possédant l'ensemble des propriétés définies ci-dessus.

A ce titre, l'invention a plus particulièrement pour objet un anticorps monoclonal tel que défini ci-dessus, encore désigné anticorps 35C1, ledit anticorps étant secrété par l'hybridome déposé le 12 juin 2003 à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM) de l'Institut Pasteur sous le numéro I-3050.

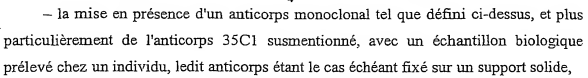
L'invention a également pour objet l'utilisation d'un anticorps monoclonal tel que défini ci-dessus, et plus particulièrement de l'anticorps 35C1 susmentionné, pour la mise en œuvre d'une méthode de diagnostic *in vitro*, ou de pronostic de cancers chez l'homme ou l'animal.

L'invention a plus particulièrement pour objet l'utilisation d'un anticorps monoclonal tel que défini ci-dessus, et plus particulièrement de l'anticorps 35C1 susmentionné, pour la mise en œuvre d'une méthode de diagnostic *in vitro*, ou de pronostic, de turneurs solides, tels que les cancers du sein, les cancers gastriques et les cancers colorectaux.

L'invention concerne également l'utilisation susmentionnée d'un anticorps monoclonal tel que défini ci-dessus, et plus particulièrement de l'anticorps 35C1 susmentionné, en association avec un marqueur de prolifération cellulaire, tel qu'un marqueur de la protéine PCNA (Tanaka et al., 1999; Takahashi et al., 2000).

L'invention a également pour objet toute méthode de diagnostic *in vitro*, ou de pronostic, de cancers tels que définis ci-dessus, chez l'homme ou l'animal, caractérisée en ce qu'elle comprend :





– la détection, et le cas échéant la quantification, de la protéine aurora-A susceptible d'être présente dans l'échantillon biologique à l'aide de réactifs marqués, notamment d'anticorps marqués, reconnaissant soit l'anticorps monoclonal lié à ladite protéine aurora-A, soit la protéine aurora-A liée audit anticorps monoclonal dans les complexes formés lors de l'étape précédente entre l'anticorps monoclonal et la protéine aurora-A susceptible d'être présente dans l'échantillon biologique, et ce, le cas échéant, après rinçage approprié du support solide.

Avantageusement, dans le cadre de la méthode susmentionnée, la détermination d'une quantité de protéine aurora-A inférieure ou supérieure à un seuil physiologique déterminé en fonction de l'échantillon biologique, témoigne respectivement d'un bon ou d'un mauvais pronostic du cancer diagnostiqué.

L'invention a également pour objet, un kit pour la mise en œuvre d'une méthode de diagnostic définie ci-dessus, caractérisé en ce qu'il comprend :

- un anticorps monoclonal tel que défini ci-dessus, et plus particulièrement l'anticorps 35C1 susmentionné,
- le cas échéant, un marqueur de prolifération cellulaire, tel qu'un marqueur de la protéine PCNA, notamment un anticorps anti-PCNA.

L'invention concerne également l'utilisation d'un anticorps monoclonal tel que défini ci-dessus, et plus particulièrement de l'anticorps 35C1 susmentionné, pour la préparation de médicaments destinés au traitement de cancers, tels que les cancers du sein, les cancers colorectaux et les cancers gastriques.

A ce titre, l'invention a plus particulièrement pour objet toute composition pharmaceutique, contenant un anticorps monoclonal tel que défini ci-dessus, et plus particulièrement l'anticorps 35C1 susmentionné, en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

L'invention a également pour objet l'utilisation d'un anticorps monoclonal tel que défini ci-dessus, et plus particulièrement de l'anticorps 35C1 susmentionné, pour la mise en œuvre d'une méthode de criblage d'inhibiteurs de la kinase aurora-A dans laquelle la baisse de l'activité de cette kinase est mesurée à l'aide dudit anticorps.

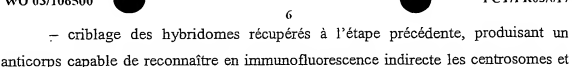
5

L'invention a plus particulièrement pour objet toute méthode de criblage d'inhibiteurs de la kinase aurora A caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes suivantes :

- le traitement de cellules, telles que des lignées dérivées de différents cancers (sein, colon etc...), par l'inhibiteur testé,
- immunoprécipitation de la protéine kinase aurora-A à l'aide d'un anticorps monoclonal tel que défini ci-dessus, et plus particulièrement de l'anticorps 35C1 susmentionné, et mesure de l'activité kinase, notamment selon la méthode décrite dans le paragraphe 3. g) ci-après.

L'invention concerne également le procédé de préparation d'un anticorps monoclonal tel que défini ci-dessus, et plus particulièrement de l'anticorps 35C1 susmentionné, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes:

- cinq injections espacées de quinze jours à des souris de protéine kinase aurora-A recombinante produite par des bactéries *E. coli* transformées avec un vecteur d'expression bactérien dans le génome duquel a été inséré l'ADNc humain codant pour aurora-A, sacrifice desdites souris, et fusion entre des cellules de la rate de ces souris et des cellules de hamster immortalisées en culture pour obtenir des hybridomes,
- criblage des hybridomes produisant un anticorps capable d'immunoprécipiter la protéine recombinante utilisée pour l'immunisation des souris lors de l'étape précédente, et récupération des hybridomes positifs après ce premier crible,
- criblage des hybridomes récupérés à l'étape précédente, produisant un anticorps capable d'immunoprécipiter la protéine endogène aurora-A à partir d'un extrait de cellules humaines HeLa en culture, et récupération, des hybridomes positifs après ce deuxième crible,
- criblage des hybridomes récupérés à l'étape précédente, produisant un anticorps capable de reconnaître en immunofluorescence indirecte les centrosomes et les pôles du fuseau mitotique de cellules humaines en culture, et récupération des hybridomes positifs après ce troisième crible,
- criblage des hybridomes récupérés à l'étape précédente, produisant un anticorps capable d'immunoprécipiter la protéine endogène aurora-A de souris à partir d'un extrait de cellules murines en culture, et récupération des hybridomes positifs après ce quatrième crible,



les pôles du fuseau mitotique de cellules murines en culture,

- récupération et purification par clonage d'un hybridome positif après l'étape de criblage précédente, et produisant un anticorps monoclonal possédant l'ensemble des propriétés définies ci-dessus.

L'invention sera davantage illustrée à l'aide de la description détaillée de l'anticorps monoclonal 35C1 défini ci-dessus et de son procédé d'obtention.

Le cDNA humain codant pour aurora-A (SEQ ID NO: 1) a été inséré dans un vecteur d'expression bactérien (pET29 Novagene).

La protéine kinase a été produite dans des bactéries BL21 (DE3)pLysS et purifiée par chromatographie d'affinité sur colonne Ni-NTA-agarose (Qiagen).

La protéine purifiée au laboratoire a ensuite été injectée à des souris (BALB/c).

Après cinq injections espacées de 15 jours la souris a été sacrifiée et une fusion a été effectuée entre des cellules de la rate de la souris et des cellules de hamster immortalisées en culture pour obtenir des hybridomes.

Les hybridomes obtenus au nombre de 960 ont alors été testés pour leur capacité à produire un anticorps reconnaissant en western blot la protéine utilisée pour l'immunisation.

Les hybridomes positifs après ce premier crible ont alors été testés en western blot pour leur capacité à reconnaître la protéine endogène aurora-A à partir d'un extrait de cellules humaines HeLa en culture.

Les hybridomes positifs après ce deuxième crible ont été testés pour leur capacité à reconnaître en immunofluorescence indirecte les centrosomes et les pôles du fuseau mitotiques de cellules humaines en culture.

Les hybridomes positifs après ce troisième crible ont alors été testés en western blot pour leur capacité à reconnaître la protéine endogène aurora-A de souris à partir d'un extrait de cellules murines en culture.

Les hybridomes positifs après ce quatrième crible ont été testés pour leur capacité à reconnaître en immunofluorescence indirecte les centrosomes et les pôles du fuseau mitotiques de cellules murines en culture.

Un hybridome répondant à tous ces critères a été retenu et cloné pour obtenir un clone pur. Ce clone a été baptisé 35C1.

WO 03/106500



Il sécrète un anticorps monoclonal anti-aurora-A qui reconnaît la kinase aurora-A humaine et murine.

Cet anticorps monoclonal anti-aurora-A reconnaissant spécifiquement la kinase aurora-A humaine et murine a les propriétés suivantes :

- il peut-être utilisé en Western-blot (immunodétection indirecte de la protéine sur membrane de nitrocellulose ou nylon)
- il permet de localiser la protéine dans des cellules en culture par immunodétection indirecte
  - il n'inhibe pas l'activité enzymatique de la kinase in vitro
- il permet de purifier la kinase aurora-A d'extrait acellulaire par immunoprécipitation
- puisqu'il n'inhibe pas l'activité kinase de aurora-A il peut être utilisé pour doser l'activité kinase dans des extraits protéiques préparés à partir de tissus présentant des pathologies.

#### 1) Purification de la protéine aurora-A recombinante

Le cDNA codant pour la kinase aurora-A humaine a été cloné dans le vecteur d'expression bactérien pET29 (fournisseur Novagen) qui permet de produire une protéine recombinante contenant 6 résidus histidine supplémentaires. La souche de bactérie E. coli BL21(DE3) pLysS (fournisseur Promega) qui est déficiente en protéase et qui s'autolyse par production de lysozyme après décongélation (toutes ces propriétés facilitent la purification de protéines) a été utilisée. La surexpression de la protéine aurora-A-(His)6 dans les bactéries en phase de croissance (DO600 = 0,6) est induite à 22°C par addition de 1 mM IPTG (Isopropyl-β-D-thiogalactoside) pendant 4 heures. Les bactéries sont ensuite lysées à 4°C en utilisant en plus de leur propriété autolytique, du lysozyme et des ultrasons. La protéine aurora-A-(His)6 est ensuite purifiée par chromatographie d'affinité sur colonne de nickel (Ni-NTA-agarose (fournisseur Qiagen). La protéine est éluée par 250 mM imidazole suivant les instructions Qiagen. La protéine purifiée est ensuite passée sur centricon YM-10 (fournisseur Millipore) pour la placer dans une solution de PBS (NaCl 136 mM, KCl 26 mM, Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> 2 mM, KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 2 mM, pH 7,2). Des fractions de 15 μg de protéine ont été préparées, lyophilisées et conservées à 4°C.



#### 2) Immunisation de la souris

Une souris BALB/c a été immunisée par voie intra-péritonéale avec 15 µg de protéine aurora-A recombinante diluée dans 50% d'adjuvant de Freund complet (fournisseur Sigma). La souris a ensuite été injectée deux fois 15 µg de protéine aurora-A recombinant diluée dans 50% d'adjuvant de Freund incomplet avec trois semaines d'intervalle. Lorsque des anticorps anti-aurora-A ont été détectés dans le sang de la souris, elle a été sacrifiée et la rate prélevée. Des cellules en suspension ont été obtenues à partir de cette rate par homogénéisation avec un Dounce.

Ces cellules de rate ont été fusionnées avec des cellules SP2/O-Ag14 provenant d'un myélome murin et obtenues auprès de l'ECACC (Shulman et al., 1978). Une fusion a été effectuée entre 100.10<sup>6</sup> cellules de rate et 20.10<sup>6</sup> cellules SP2/O-Ag14 dans 50% de polyéthylène glycol 1500 (fournisseur Roche) pendant 90 mn à 37°C. Les cellules ont ensuite été distribuées dans des boites 10 x 96 puits contenant un milieu de sélection HAT (fournisseur Sigma Chemicals).

#### 3) Crible des hybridomes

#### a) ELISA

100 μl de PBS contenant 4 μg/ml de protéine recombinante aurora-A ont été déposés dans chaque puits de plaques Elisa (plaques 96 puits) et incubé 36 heures a 4°C. Après deux lavages avec du PBS les puits sont remplis de PBS contenant 3% de BSA (Albumine Sérique Bovine , fournisseur Sigma) et les plaques sont incubées une nuit à 4°C. Le lendemain 100 μl de chaque surnageant de fusion est transféré dans ces plaques 96 puits contenant aurora-A recombinante. Les plaques sont incubées à température ambiante pendant 2 heures. Après deux lavages avec du PBS/BSA, les plaques sont incubées avec un anticorps anti-souris couplé à la phosphatase (Sigma Biochemical). Les puits sont ensuite lavés deux fois avec du PBS et une fois avec une solution AP (100 mM Tris pH 9.5, 100 mM NaCl and 5 mM MgCl<sub>2</sub>). La présence d'un anticorps monoclonal est détectée après remplissage des puits avec 50 μl de solution AP contenant le substrat synthétique de phosphatase (Nitro-4-phenyl phosphate disodique hexahydrate salt) à 5 mg/ml (fournisseur Merck) et par l'apparition d'une coloration jaune dans le puits.

WO 03/106500



#### b) Western blot contre la protéine recombinante

Dix plaques 96 puits (8x12) ont été analysées par tests ELISA sans donner de résultats très reproductifs. Ces plaques ont alors été testées par Western blot effectués de la manière suivante. La protéine recombinante aurora-A a été soumise à une électrophorèse sur gel de polyacrylamide-SDS et transférée sur membrane de nitrocellulose selon la technique décrite précédemment (Roghi et al., 1998). Les membranes ont été découpées pour isoler la région correspondant à l'emplacement ou migrait la protéine aurora-A. Les bouts de membranes ont été bloquées par incubation dans une solution de TBST (20 mM Tris-HCl pH 7.5, 150 mM NaCl, 0.05% Tween 20) contenant 5% de lait pendant 2 heures à 4°C. Chaque bout de membrane a ensuite été incubé avec les surnageants de cellule dilués au 1:100 dans une solution de TBST contenant 2.5% de lait pendant 1 h à 4°C. Les immuno-complexes ont été identifiés en utilisant soit un second anticorps anti-souris couplé à la peroxidase ou à la phosphatase (fournisseur Sigma Chemicals) à la dilution préconisée par le fabriquant. La révélation de la réaction a été effectuée par la technique de chemiluminescence pour la péroxidase (fournisseur Amersham Pharmacia Biotech) selon les indications du fournisseur ou par colorimétrie pour la phosphatase en utilisant les deux substrats NBT/BCIP (fournisseur Sigma Chemicals) selon les indications du fournisseur.

Les puits de chaque plaque ont été regroupés par pools de 8 correspondant à chaque colonne de chaque plaque. La présence de monoclonaux a été analysée dans chaque pool par Western blot contre la protéine recombinante aurora-A. Sur les 120 pools testés seuls 19 ont donné une réponse positive.

Chacun des 8 puits correspondant à chaque pool positif a été testé séparément par la même technique de Western blot dans le but d'identifier quel(s) puits contenait(ent) des anticorps. La figure 1 montre un exemple de résultats obtenus avec le pool numéro 2, dans ce cas particulier seuls les puits A et B contenaient des anticorps, le puits ayant été retenu.

Sur les 120 pools testés seuls 19 ont été retenus parce qu'ils donnaient une très forte réponse positive. Dans ces 19 pools seuls 23 puits contenaient des anticorps dirigés contre la protéine aurora-A recombinante.



#### c) Western blot contre la protéine aurora-A humaine endogène

La même technique de Western blot a cette fois été utilisée pour identifier les surnageants capable de reconnaître la protéine aurora-A parmi toutes les protéines d'un extrait acellulaire total préparé à partir de cellules humaines en culture.

Les cellules choisies sont des cellules HeLa. Les extraits ont été préparés à partir de boite de culture contenant environ  $10^6$  cellules, les cellules ont été lysées dans leur boite par 1 ml de solution dite Laemmli correspondant à la solution de dépôt sur gel polyacrylamide-SDS (Laemmli 1970), la solution a été incubée 10 min à 90°C, soniquée et centrifugée,  $10 \,\mu l$  du surnageant est déposé sur le gel.

Parmi les 23 surnageant ayant été sélectionnés précedemment seul 12 contenait un anticorps capable de reconnaître une protéine de 46 kD (taille attendue pour aurora-A) par Western blots effectués sur des extrait de cellules Hela.

#### d) Immunofluorescence sur cellules humaines

Une étape supplémentaire a été introduite dans le crible pour sélectionner les anticorps qui étaient capable de décorer le centrosome dans des cellules humaines en culture. Le choix des cellules s'est porté la lignée cellulaire MCF7 dérivant d'un cancer du sein car la protéine aurora-A a été rapportée surexprimée dans ces cellules.

La technique utilisée est l'immunofluorescence indirecte. Les cellules sont cultivées sur des lamelles rondes en verre dans les boites 12 puits (fournisseur Corning Inc) pendant 48 heures. Les lamelles sont ensuite lavées par une solution de PBS et les cellules fixées par du méthanol froid (-20°C). Les cellules sont ensuite incubées 30 mn à température ambiante dans du PBS contenant de la BSA 3%. Après trois lavages par du PBS les lamelles sont incubées avec les surnageant d'hybridome dilués au 1:50 dans du PBS pendant 1 heure à température ambiante. Les cellules sont a nouveau lavées trois fois par du PBS et incubées à température ambiante pendant 1 heure avec un second anticorps anti-souris couplé à la fluorescéine «FITC» (fournisseur Sigma Chemicals). Les lamelles sont lavées trois fois par du PBS et les cellules montées entre lame et lamelle dans du Mowiol contenant de l'antifading. Les observations ont été effectuées avec un microscope fluorescent Leica DMRXA et les images prises avec une caméra noir et banc (COHU) ont été traitées par le logiciel Leica Qfish.

Sur les 12 surnageants retenus précédemment seuls 4 contenaient des anticorps capables de décorer les centrosomes et les pôles du fuseau mitotique des cellules MCF7. Cette localisation correspond exactement à celle attendue pour la kinase aurora-A.



#### e) Western blot contre la protéine aurora-A murine endogène

Dans le but d'augmenter la sélectivité du crible nous avons testé les 4 surnageants contre la protéine orthologue de aurora-A chez la souris. Un premier crible a été effectué par Western blot contre des extraits acellulaires de cellules de souris en culture, cellules m-ICc12. Les extraits acellulaires ont été préparés comme pour les cellules humaines et le Western blots effectués de la même manière que précédemment. Deux des surnageant étaient capable de reconnaître une protéine de 46 kD (taille également attendue pour la kinase aurora-A murine)

#### f) Immunofluorescence sur cellules murines

Nous avons contrôlé si les deux surnageants précédemment identifiés en Western blot étaient capable de décorer les centrosomes de cellules de souris en culture. Nous avons choisi les cellules LLC1 car elles présentent un index mitotique très élevé. Seul un des deux anticorps a été capable de localiser une protéine dans les centrosomes et aux pôles du fuseau mitotique, localisations attendues pour la protéine kinase aurora-A de souris.

#### g) Dosage de l'activité kinase aurora-A

Les mesures de l'activité kinase aurora-A ont été effectuées dans 20 μl de Tris-HCl 50 mM pH 7,5, NaCl 50 mM, DTT 1 mM, MgCl<sub>2</sub> 10 mM, et ATP 10 μM dont 1 μCi de [γ-<sup>32</sup>P] ATP 3000 Ci/mmole (fournisseur Amersham Pharmacia Biotech) contenant 4 μg de protéine basique de la myéline (MBP) pour la figure 5 (fournisseur Sigma Chemicals) ou 10 μl d'un extrait de bactéries ayant produit la protéine GST-H3 pour la figure 6. Les réactions sont incubées à 37°C pendant 10 min. 10 μl de la réaction sont analysés soit en comptage (figure 5) soit après migration sur gel de polyacrylamide-SDS, séché et examiné en autoradiographie (figure 6).

#### h) Clonage du monoclonal sélectionné

Le surnageant que nous avons sélectionné contenait un mélange hétérogène de cellules obtenus après la fusion. Nous avons repiqué ces cellules en effectuant une dilution limite et obtenu 20 clones. Le surnageant de ces 20 clones a été testé en Western blot contre la protéine recombinante aurora-A, 8 ont donné une réponse

i

positive. Ces 8 surnageants ont été testés sur des extraits de cellules humaines HeLa, de cellules murines m-ICc12. Seuls deux surnageants ont été retenus.

Ces deux surnageants ont à nouveau été re-clonés par dilution limite et re-testés comme précédemment. Ce dernier clonage avait pour but de sélectionner un clone qui maintenait un niveau de production d'anticorps reproductible après repiquage.

Seul un des deux clone s'est avéré stable, il a été baptisé 35C1 et retenu pour stockage et production de monoclonal.

#### i) Propriétés du monoclonal 35C1 (voir les figures)

L'anticorps reconnaît spécifiquement que la protéine kinase aurora-A humaine et murine en Western blot dans des extraits acellulaire totaux (figure 1).

Il localise la protéine kinase aurora-A dans des cellules humaines et dans des cellules murines en culture (figure 3).

Il immunoprécipite la protéine aurora-A d'extraits de cellules humaine MCF7 (figure 4).

Il n'inhibe pas l'activité kinase de aurora-A (figure 5).

Il permet donc d'immuno-précipiter la protéine aurora-A et de mesurer son activité kinase alors qu'elle est toujours associée à l'anticorps (figure 6)

Ces propriétés du monoclonal 35C1 en font un outil de choix pour l'étude de la protéine kinase aurora-A.

Il peut être utilisé dans des méthodes de diagnostic et de pronostic de tumeurs solides. Le niveau d'expression de l'ARNm codant pour la protéine aurora-A est étroitement corrélée avec l'instabilité génétique des cellules de cancer du sein et avec un grade élevé de la tumeur (Miyoshi et al. 2001). Ceci a été très clairement établi pour le cancer du sein. Par contre en raison de l'absence d'anticorps monoclonal suffisamment spécifique, cette corrélation entre la quantité d'ARNm aurora-A et le grade du cancer n'a pas encore pu être vérifiée au niveau protéique. Le monoclonal 35C1 anti-aurora-A permettra ce type de mesures. Il permet d'une part de mesurer la quantité de protéine aurora-A (Western blot et immunohistochimie) et d'autre part de mesurer l'activité aurora-A (immunoprécipitation) dans des tumeurs, et ainsi de déterminer le seuil de la quantité d'aurora-A au-dessous et au-dessus duquel le pronostic d'un cancer déterminé sera bon ou mauvais respectivement.

Par ailleurs, l'anticorps 35C1 permet de tester l'efficacité d'inhibiteurs de l'activité kinase aurora-A in vivo. La protéine kinase aurora-A est immunoprécipitée de cellules HeLa par exemple préalablement traitées par l'inhibiteur et son activité mesurée in vivo. Ceci permet entre autre d'évaluer la stabilité des inhibiteurs in vivo.

#### Références bibliographiques

Bernard M, Sanseau P, Henry C, Couturier A, Prigent C. Cloning of STK13, a third human protein kinase related to Drosophila aurora and budding yeast Ipl1 that maps on chromosome 19q13.3-ter. Genomics. 1998 Nov 1;53(3):406-9.

Bischoff JR, Anderson L, Zhu Y, Mossie K, Ng L, Souza B, Schryver B, Flanagan P, Clairvoyant F, Ginther C, Chan CS, Novotny M, Slamon DJ, Plowman GD. A homologue of Drosophila aurora kinase is oncogenic and amplified in human colorectal cancers. EMBO J 1998 Jun 1;17(11):3052-65.

Giet R, Prigent C. Aurora/Ipl1p-related kinases, a new oncogenic family of mitotic serine-threonine kinases. J Cell Sci 1999 Nov;112 (Pt 21):3591-601.

Laemmli U.K. Cleavage of structural proteins during the assembly of the head of bacteriophage T4. Nature. 1970 Aug 15;227(259):680-5.

Miyoshi Y, Iwao K, Egawa C, Noguchi S. Association of centrosomal kinase STK15/BTAK mRNA expression with chromosomal instability in human breast cancers. Int J Cancer 2001 May 1;92(3):370-3.

Prigent C, Gill R, Trower M, Sanseau P. In silico cloning of a new protein kinase, Aik2, related to Drosophila Aurora using the new tool: EST Blast. In Silico Biol 1999;1(2):123-8.

Roghi C, Giet R, Uzbekov R., Morin N, Chartrain I, Le Guellec R, Couturier A, Doree M, Philippe M, Prigent C. The Xenopus protein kinase pEg2 associates with the centrosome in a cell cycle-dependent manner, binds to the spindle microtubules and is involved in bipolar mitotic spindle assembly. J Cell Sci. 1998 Mar;111 (Pt 5):557-72.

Shulman M, Wilde CD, Kohler G. A better cell line for making hybridomas secreting specific antibodies. Nature 1978 Nov 16;276(5685):269-70.

Takahashi T, Futamura M, Yoshimi N, Sano J, Katada M, Takagi Y, Kimura M, Yoshioka T, Okano Y, Saji S. (2000) Centrosomal kinases, HsAIRK1 and HsAIRK3, are overexpressed in primary colorectal cancers. *Jpn J Cancer Res* 91(10):1007-14



Takahashi T, Futamura M, Yoshimi N, Sano J, Katada M, Takagi Y, Kimura M, Yoshioka T, Okano Y, Saji S. Centrosomal kinases, HsAIRK1 and HsAIRK3, are overexpressed in primary colorectal cancers. Jpn J Cancer Res 2000 Oct;91(10):1007-14.

Tanaka T, Kimura M, Matsunaga K, Fukada D, Mori H, Okano Y. Centrosomal kinase AIK1 is overexpressed in invasive ductal carcinoma of the breast. Cancer Res 1999 May 1;59(9):2041-4.

Zhou H, Kuang J, Zhong L, Kuo WL, Gray JW, Sahin A, Brinkley BR, Sen S. Turnour amplified kinase STK15/BTAK induces centrosome amplification, aneuploidy and transformation. Nat Genet. 1998 Oct;20(2):104-6.

#### Légende des figures

Légende de la figure 1: Crible des hybridomes par western blot. La protéine recombinante aurora-A purifiée a été déposée sur gel de polyacrylamide-SDS et transférée sur une membrane de nitrocellulose. La membrane a été colorée au rouge ponceau et la bande correspondant à aurora-A découopée. Chaque panneau correspond à un morceau de membrane avec aurora-A. Après fusion les cellules ont été distribuées dans des boites 96 puits. Pour cribler la présence de monoclonaux anti-aurora-A des aliquots des surnageants des puits de chaque colonne sont regroupés en pools, ceci pour chaque boite. Chaque pool est ensuite testé en western blot colonne de droite de 1 à 12. Lorsqu'un pool est considéré comme positif, ici le pool numéro 1, les surnageants de chaque puits constituant ce pool (de A à H) sont re-testé individuellement. Dans ce cas précis les puits A et B contenaient des anticorps, mais seul le puits B a été retenu.

Légende figure 2 : Western blot. Les extraits acellulaires totaux sont séparés sur gel de polyacrylamide SDS et le gel est transféré sur membrane de nitrocellulose. Le puits 1 ne contient pas d'extrait et le puit 2 contient 10 µl d'extrait (correspondant à 10<sup>6</sup> cellules par ml). L'anticorps est utilisé à une dilution de 1/100. Seule la protéine aurora-A de 46 kD est détectée.

Légende figure 3 : Immunodétection indirecte de aurora-A dans des cellules humaines et murines. Les cellules humaines sont des MCF7 et les cellules murines des

LLC1. Sont détectés en immunofluorescence l'ADN par coloration DAPI (bleu), la γ-tubuline (rouge) et aurora-A (vert)

Légende figure 4: Immunoprécipitation de aurora-A. La protéine est immunoprécipitée par l'anticorps 35C1 couplé à la protéine A Sepharose. Les immunoprécipités sont séparés sur un gel de polyacrylamide-SDS, le gel est transféré et les immunocomplexes révélés avec le monoclonal 35C1. Puits 1: l'anticorps 35C1 seul; puits 2: immunoprécipitation effectuée avec la protéine A Sepharose seule; puits 3: immunoprécipitation effectuée avec l'anticorps monoclonal 35C1; puits 4: immunoprécipitation effectuée avec un anticorps préparé au laboratoire.

Légende figure 5 : Activité de la kinase recombinante aurora-A humaine purifiée mesurée en présence de l'anticorps monoclonal 35C1. L'anticorps 1C1 dirigé contre la protéine aurora-A de xénope et qui ne croise pas avec la protéine humaine est utilisé comme contrôle. L'activité kinase est mesurée en utilisant la MBP (Myelin Basic Protein) comme substrat.

Légende figure 6 : Activité de la protéine aurora-A endogène immunoprécipitée par l'anticorps 35C1 fixé sur des bille de protéine A Dynabeads. L'activité de la kinase est mesurée sur un substrat ne comportant qu'une seule sérine phosphorylable. Il s'agit d'une construction GST en fusion avec la queue de l'histone H3 (avec la sérine 10). Un substrat contrôle est également utilisé où la sérine 10 est remplacée par une alanine. Les puits 1, 4 et 7 contiennent aurora-A recombinante purifiée est utilisée. Les puits 2, 5 et 8 contiennent aurora-A recombinante immunoprécipitée et fixée à l'anticorps et à la protéine A Sepharose. Les puits3 et 6 ne contiennent pas de kinase. Les puits 3, 4 et 5 contiennent le substrat phosphorylable GST-H3(S) et les puits 6, 7 et 8 le substrat non phosphorylable GST-H3(S/A) pour les kinases.

#### 16 REVENDICATIONS

- 1. Anticorps monoclonal anti-aurora-A reconnaissant spécifiquement la kinase aurora-A humaine et murine, et ayant les propriétés suivantes :
- \* il peut se fixer sur les membranes contenant la protéine aurora-A humaine ou murine,
- \* il permet de détecter, et, le cas échéant, de purifier, la protéine aurora-A humaine et murine par immunoprécipitation,
- \* il permet la coloration des tissus biologiques où est sécrétée la protéine aurora-A, et
- \* il n'inhibe pas l'activité enzymatique de la protéine aurora-A humaine et murine, ledit anticorps monoclonal étant tel qu'obtenu par :
  - cinq injections espacées de quinze jours à des souris de protéine kinase aurora-A recombinante produite par des bactéries *E. coli* transformées avec un vecteur d'expression bactérien dans le génome duquel a été inséré l'ADNc humain codant pour aurora-A, sacrifice desdites souris, et fusion entre des cellules de la rate de ces souris et des cellules de hamster immortalisées en culture pour obtenir des hybridomes,
  - criblage des hybridomes produisant un anticorps capable d'immunoprécipiter la protéine recombinante utilisée pour l'immunisation des souris lors de l'étape précédente, et récupération des hybridomes positifs après ce premier crible,
  - criblage des hybridomes récupérés à l'étape précédente, produisant un anticorps capable d'immunoprécipiter la protéine endogène aurora-A à partir d'un extrait de cellules humaines HeLa en culture, et récupération, des hybridomes positifs après ce deuxième crible,
- criblage des hybridomes récupérés à l'étape précédente, produisant un anticorps capable de reconnaître en immunofluorescence indirecte les centrosomes et les pôles du fuseau mitotique de cellules humaines en culture, et récupération des hybridomes positifs après ce troisième crible,
- criblage des hybridomes récupérés à l'étape précédente, produisant un anticorps capable d'immunoprécipiter la protéine endogène aurora-A de souris à partir d'un extrait de cellules murines en culture, et récupération des hybridomes positifs après ce quatrième crible,

WO 03/106500

5

)



- criblage des hybridomes récupérés à l'étape précédente, produisant un anticorps capable de reconnaître en immunofluorescence indirecte les centrosomes et les pôles du fuseau mitotique de cellules murines en culture,
- récupération et purification par clonage d'un hybridome positif après l'étape de criblage précédente, et produisant un anticorps monoclonal possédant l'ensemble des propriétés définies ci-dessus.
- 2. Anticorps monoclonal selon la revendication 1, encore désigné anticorps 35C1, tel que secrété par l'hybridome déposé à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM) de l'Institut Pasteur sous le numéro I-3050.
- 3. Utilisation d'un anticorps monoclonal tel que défini dans la revendication 1 ou 2, pour la mise en œuvre d'une méthode de diagnostic *in vitro*, ou de pronostic de cancers chez l'homme ou l'animal.
- 4. Utilisation d'un anticorps monoclonal selon la revendication 3, pour la mise en œuvre d'une méthode de diagnostic *in vitro*, ou de pronostic, de tumeurs solides, tels que les cancers du sein, les cancers gastriques et les cancers colorectaux.
- 5. Utilisation selon la revendication 3 ou 4, en association avec un marqueur de prolifération cellulaire, tel qu'un marqueur de la protéine PCNA.
- 6. Méthode de diagnostic *in vitro*, ou de pronostic, de cancers tels que définis dans la revendication 4, chez l'homme ou l'animal, caractérisée en ce qu'elle comprend :
- la mise en présence d'un anticorps monoclonal selon la revendication 1 ou 2,
   avec un échantillon biologique prélevé chez un individu, ledit anticorps étant le cas échéant fixé sur un support solide,
- la détection, et le cas échéant la quantification, de la protéine aurora-A susceptible d'être présente dans l'échantillon biologique à l'aide de réactifs marqués, notamment d'anticorps marqués, reconnaissant soit l'anticorps monoclonal lié à ladite protéine aurora-A, soit la protéine aurora-A liée audit anticorps monoclonal dans les complexes formés lors de l'étape précédente entre l'anticorps monoclonal et la protéine aurora-A susceptible d'être présente dans l'échantillon biologique, et ce, le cas échéant, après rinçage approprié du support solide.

- 7. Méthode selon la revendication 6, caractérisée en ce que la détermination d'une quantité de protéine aurora-A inférieure ou supérieure aux valeurs physiologiques normales dans l'échantillon biologique, témoigne respectivement d'un bon ou d'un mauvais pronostic du cancer diagnostiqué.
- 8. Kit pour la mise en œuvre d'une méthode de diagnostic selon la revendication 6 ou 7, caractérisé en ce qu'il comprend :
  - un anticorps monoclonal anti-aurora A selon la revendication 1 ou 2,
- le cas échéant, un marqueur de prolifération cellulaire, tel qu'un marqueur de la protéine PCNA, notamment un anticorps anti-PCNA.
- 9. Utilisation d'un anticorps défini dans la revendication 1 ou 2, pour la préparation de médicaments destinés au traitement de cancers, tels que les cancers du sein, les cancers colorectaux et les cancers gastriques.
- 10. Composition pharmaceutique contenant un anticorps selon la revendication 1 ou 2, en association avec un vecteur pharmaceutiquement acceptable.
- 11. Utilisation d'un anticorps monoclonal anti-aurora A selon la revendication 1 ou 2, pour la mise en œuvre d'une méthode de criblage d'inhibiteurs de la kinase aurora A dans laquelle la baisse de l'activité de cette kinase est mesurée à l'aide dudit anticorps.
- 12. Méthode de criblage d'inhibiteurs de la kinase aurora A caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes suivantes :
- le traitement de cellules, telles que des lignées dérivées de différents cancers, par l'inhibiteur testé,
- immunoprécipitation de la protéine kinase aurora-A à l'aide d'un anticorps selon la revendication 1 ou 2, et mesure de l'activité kinase.
- 13. Procédé de préparation d'un anticorps monoclonal anti-aurora A selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
  - cinq injections espacées de quinze jours à des souris de protéine kinase aurora-A recombinante produite par des bactéries E. coli transformées avec un vecteur

d'expression bactérien dans le génome duquel a été inséré l'ADNc humain codant pour aurora-A, sacrifice desdites souris, et fusion entre des cellules de la rate de ces souris et des cellules de hamster immortalisées en culture pour obtenir des hybridomes,

- criblage des hybridomes produisant un anticorps capable d'immunoprécipiter la protéine recombinante utilisée pour l'immunisation des souris lors de l'étape précédente, et récupération des hybridomes positifs après ce premier crible,
- criblage des hybridomes récupérés à l'étape précédente, produisant un anticorps capable d'immunoprécipiter la protéine endogène aurora-A à partir d'un extrait de cellules humaines HeLa en culture, et récupération des hybridomes positifs après ce deuxième crible,
- criblage des hybridomes récupérés à l'étape précédente, produisant un anticorps capable de reconnaître en immunofluorescence indirecte les centrosomes et les pôles du fuseau mitotique de cellules humaines en culture, et récupération des hybridomes positifs après ce troisième crible,
- criblage des hybridomes récupérés à l'étape précédente, produisant un anticorps capable d'immunoprécipiter la protéine endogène aurora-A de souris à partir d'un extrait de cellules murines en culture, et récupération des hybridomes positifs après ce quatrième crible,
- criblage des hybridomes récupérés à l'étape précédente, produisant un anticorps capable de reconnaître en immunofluorescence indirecte les centrosomes et les pôles du fuseau mitotique de cellules murines en culture,
- récupération et purification par clonage d'un hybridome positif après l'étape de criblage précédente, et produisant un anticorps monoclonal possédant l'ensemble des propriétés définies dans la revendication 1.

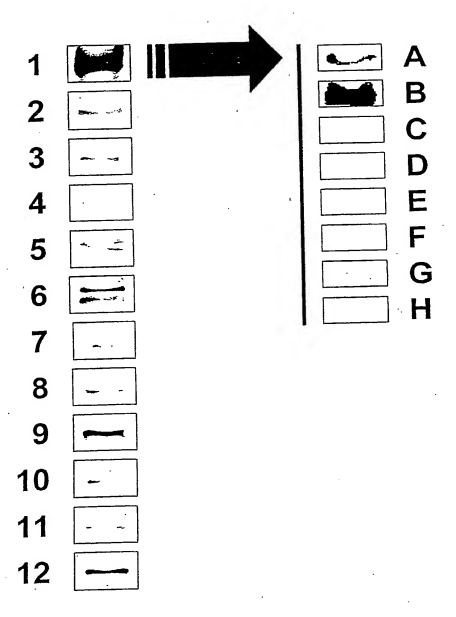


Figure 1

ANS PAGE BLANK (USPTO)

PCT/FR03/01772

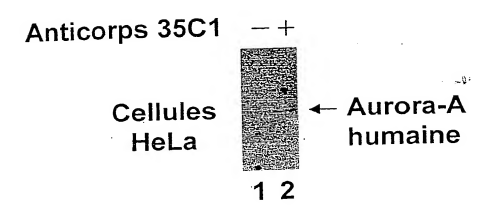
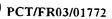
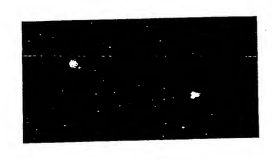


Figure 2



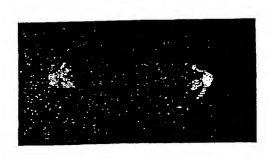
Aurora-A humaine



Cellules MCF7

Aurora-A (vert) γ-tubulin (rouge) DNA (bleu)

Aurora-A murine



Cellules LLC1

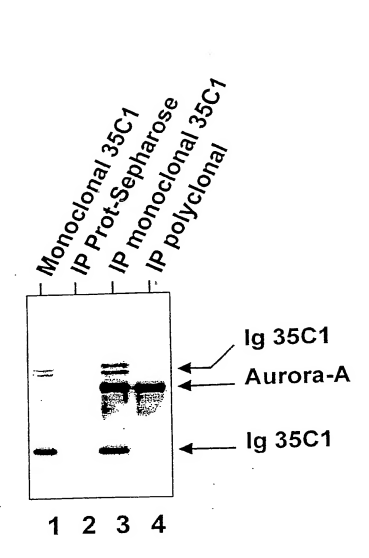


Figure 4

19 A. J. 18 18 18 19 200 200.

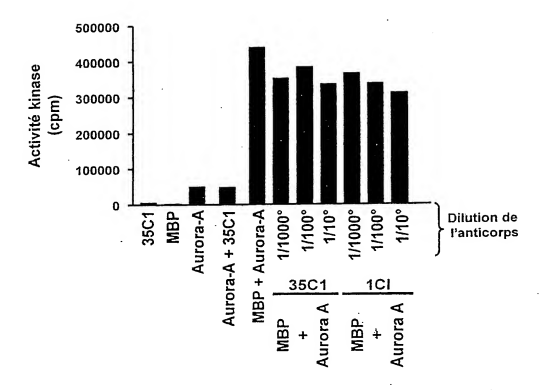


Figure 5

THIS PAGE BLANCK (Lario,



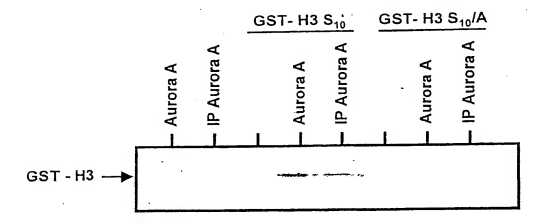


Figure 6

1/5

### DT12 Rec'd PCT/PTO 1 0 DEC 2004 PCT/FR03/01772

#### LISTE DE SEQUENCES

<110> CNRS													
<120> ANTICORPS MONOCLONAL ANTI-AURORA-A, SON PROCEDE D'OBTENTION, ET SES UTILISATIONS DANS LE DIAGNOSTIC ET LE TRAITEMENT DES CANCERS													
130> IFB 01 BN CNR AURA													
<140> <141>													
<160> 2													
170> PatentIn Ver. 2.1													
<210> 1 <211> 2253 <212> ADN <213> Homo sapiens													
<220> <221> CDS <222> (257)(1495)													
<400> 1 ggaagacttg ggtccttggg tcgcaggtgg gagccgacgg gtgggtagac cgtgggggat	60												
atctcagtgg cggacgagga cggcggggac aaggggcggc tggtcggagt ggcggagcgt	120												
caagteeect gteggtteet cegteeetga gtgteettgg egetgeettg tgeeegeeea	180												
gcgcctttgc atccgctcct gggcaccgag gcgccctgta ggatactgct tgttacttat	240												
tacagctaga ggcatc atg gac cga tct aaa gaa aac tgc att tca gga cct Met Asp Arg Ser Lys Glu Asn Cys Ile Ser Gly Pro 1 5 10	292												
gtt aag gct aca gct cca gtt gga ggt cca aaa cgt gtt ctc gtg act Val Lys Ala Thr Ala Pro Val Gly Gly Pro Lys Arg Val Leu Val Thr 15 20 25 .	340												
cag caa att cct tgt cag aat cca tta cct gta aat agt ggc cag gct Gln Gln Ile Pro Cys Gln Asn Pro Leu Pro Val Asn Ser Gly Gln Ala 30 35 40	388												
cag cgg gtc ttg tgt cct tca aat tct tcc cag cgc gtt cct ttg caa Gln Arg Val Leu Cys Pro Ser Asn Ser Ser Gln Arg Val Pro Leu Gln 45 50 55 60	436												
gca caa aag ctt gtc tcc agt cac aag ccg gtt cag aat cag aag cag Ala Gln Lys Leu Val Ser Ser His Lys Pro Val Gln Asn Gln Lys Gln 65 70 75	484												
aag caa ttg cag gca acc agt gta cct cat cct gtc tcc agg cca ctg Lys Gln Leu Gln Ala Thr Ser Val Pro His Pro Val Ser Arg Pro Leu 80 85 90	532												

aat Asn	aac Asn	acc Thr 95	caa Gln	aag Lys	agc Ser	aag Lys	cag Gln 100	ccc Pro	ctg Leu	cca Pro	tcg Ser	gca Ala 105	cct Pro	gaa Glu	aat Asn	580
aat Asn	cct Pro 110	gag Glu	gag Glu	gaa Glu	ctg Leu	gca Ala 115	tca Ser	aaa Lys	cag Gln	aaa Lys	aat Asn 120	gaa Glu	gaa Glu	tca Ser	aaa Lys	628
aag Lys 125	agg Arg	cag Gln	tgg Trp	gct Ala	ttg Leu 130	gaa Glu	gac Asp	ttt Phe	gaa Glu	att Ile 135	ggt Gly	cgc Arg	cct Pro	ctg Leu	ggt Gly 140	676
aaa Lys	gga Gly	aag Lys	ttt Phe	ggt Gly 145	aat Asn	gtt Val	tat Tyr	ttg Leu	gca Ala 150	aga Arg	gaa Glu	aag Lys	caa Gln	agc Ser 155	aag Lys	724
ttt Phe	att Ile	ctg Leu	gct Ala 160	ctt Leu	aaa Lys	gtg Val	tta Leu	ttt Phe 165	aaa Lys	gct Ala	cag Gln	ctg Leu	gag Glu 170	aaa Lys	gcc Ala	772
gga Gly	gtg Val	gag Glu 175	cat His	cag Gln	ctc Leu	aga Arg	aga Arg 180	gaa Glu	gta Val	gaa Glu	ata Ile	cag Gln 185	tcc Ser	cac His	ctt Leu	820
cgg Arg	cat His 190	cct Pro	aat Asn	att Ile	ctt Leu	aga Arg 195	ctg Leu	tat Tyr	ggt Gly	tat Tyr	ttc Phe 200	cat His	gat Asp	gct Ala	acc Thr	868
aga Arg 205	gtc Val	tac Tyr	cta Leu	att Ile	ctg Leu 210	gaa Glu	tat Tyr	gca Ala	cca Pro	ctt Leu 215	gga Gly	aca Thr	gtt Val	tat Tyr	aga Arg 220	916
gaa Glu	ctt Leu	cag Gln	aaa Lys	ctt Leu 225	tca Ser	aag Lys	ttt Phe	gat Asp	gag Glu 230	cag Gln	aga Arg	act Thr	gct Ala	act Thr 235	tat Tyr	964
ata Ile	aca Thr	gaa Glu	ttg Leu 240	gca Ala	aat Asn	gcc Ala	ctg Leu	tct Ser 245	tac Tyr	tgt Cys	cat His	tcg Ser	aag Lys 250	Arg	gtt Val	1012
att Ile	cat His	aga Arg 255	gac Asp	att Ile	aag Lys	cca Pro	gag Glu 260	aac Asn	tta Leu	ctt Leu	ctt Leu	gga Gly 265	Ser	gct Ala	gga	1060
gag Glu	ctt Leu 270	aaa Lys	att Ile	gca Ala	gat Asp	ttt Phe 275	Gly ggg	tgg Trp	tca Ser	gta Val	cat His 280	Ala	cca Pro	tct Ser	tcc Ser	1108
agg Arg 285	agg Arg	acc Thr	act Thr	ctc Leu	tgt Cys 290	G] À	acc Thr	ctg Leu	gac Asp	tac Tyr 295	Leu	Pro	cct Pro	gaa Glu	atg Met 300	1156
att Ile	gaa Glu	ggt Gly	cgg Arg	atg Met 305	cat His	gat Asp	gag Glu	aag Lys	gtg Val 310	Asp	ctc Leu	tgg Trp	agc Ser	ctt Leu 315	gga Gly	1204
gtt Val	ctt Leu	tgc Cys	tat Tyr 320	gaa Glu	ttt Phe	tta Leu	gtt Val	ggg Gly 325	aag Lys	cct Pro	cct Pro	ttt Phe	gaç Glu 330	I ATS	a aac a Asn	1252

WO 03/106500

PCT/FR03/01772

aca tac caa gag acc tac aaa aga ata tca cgg gtt gaa ttc aca ttc Thr Tyr Gln Glu Thr Tyr Lys Arg Ile Ser Arg Val Glu Phe Thr Phe 335 340 345	1300
cct gac ttt gta aca gag gga gcc agg gac ctc att tca aga ctg ttg Pro Asp Phe Val Thr Glu Gly Ala Arg Asp Leu Ile Ser Arg Leu Leu 350 355 360	1348
aag cat aat ccc agc cag agg cca atg ctc aga gaa gta ctt gaa cac Lys His Asn Pro Ser Gln Arg Pro Met Leu Arg Glu Val Leu Glu His 365 370 375 380	1396
ccc tgg atc aca gca aat tca tca aaa cca tca aat tgc caa aac aaa Pro Trp Ile Thr Ala Asn Ser Ser Lys Pro Ser Asn Cys Gln Asn Lys 385 390 395	1444
gaa tca gct agc aaa cag tct tag gaa tcg tgc agg ggg aga aat cct Glu Ser Ala Ser Lys Gln Ser 400	1492
tga gccagggctg ccatataacc tgacaggaac atgctactga agtttatttt	1545
accattgact gctgccctca atctagaacg ctacacaaga aatatttgtt ttactcagca	1605
ggtgtgcctt aacctcccta ttcagaaagc tccacatcaa taaacatgac actctgaagt	1665
gaaagtagcc acgagaattg tgctacttat actggttcat aatctggagg caaggttcga	1725
ctgcagccgc cccgtcagcc tgtgctaggc atggtgtctt cacaggaggc aaatccagag	1785
cctggctgtg gggaaagtga ccactctgcc ctgaccccga tcagttaagg agctgtgcaa	1845
taaccttcct agtacctgag tgagtgtgta acttattggg ttggcgaagc ctggtaaagc	1905
tgttggaatg agtatgtgat tctttttaag tatgaaaata aagatatatg tacagacttg	1965
tattttttct ctggtggcat tcctttagga atgctgtgtg tctgtccggc accccggtag	2025
gcctgattgg gtttctagtc ctccttaacc acttatctcc catatgagag tgtgaaaaat	2085
aggaacacgt gctctacctc catttaggga tttgcttggg atacagaaga ggccatgtgt	2145
ctcagagctg ttaagggctt attttttaa aacattggag tcatagcatg tgtgtaaact	2205
ttaaatatgc aaataaataa gtatctatgt ctaaaaaaaa aaaaaaaa	2253

<210> 2

<211> 403

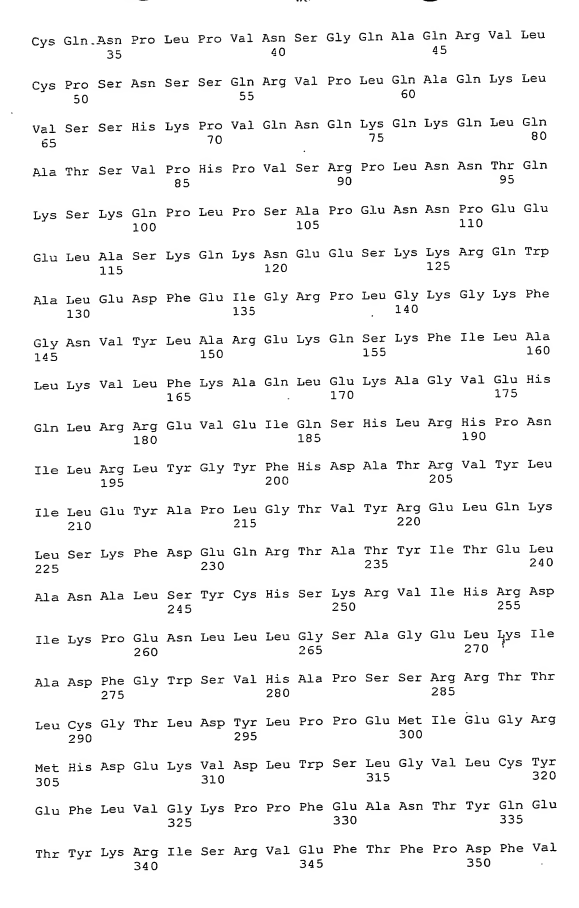
<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 2

Met Asp Arg Ser Lys Glu Asn Cys Ile Ser Gly Pro Val Lys Ala Thr 1 5 10 15

Ala Pro Val Gly Gly Pro Lys Arg Val Leu Val Thr Gln Gln Ile Pro 20 25 30



## WO 03/106500

PCT/FR03/01772

5/5

Thr Glu Gly Ala Arg Asp Leu Ile Ser Arg Leu Leu Lys His Asn Pro 355 360 365

Ser Gln Arg Pro Met Leu Arg Glu Val Leu Glu His Pro Trp Ile Thr 370 375 380

Ala Asn Ser Ser Lys Pro Ser Asn Cys Gln Asn Lys Glu Ser Ala Ser 385 390 395 400

Lys Gln Ser

THIS PAGE BLANK (USPTO)

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07K16/32 C07K16/40

A61K39/395

GO1N33/577

A61P35/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 - C07K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

BIOSIS, EPO-Internal, WPI Data, PAJ

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	TANAKA TAKUJI ET AL: "Centrosomal kinase AIK1 is overexpressed in invasive ductal carcinoma of the breast." CANCER RESEARCH, vol. 59, no. 9, I May 1999 (1999-05-01), pages 2041-2044, XP002230542 ISSN: 0008-5472 cited in the application the whole document	1-12
х	WO 97 22702 A (SUGEN INC) 26 June 1997 (1997-06-26) claims 1,15,16,22,26-45	1-12

Further documents are listed in the continuation of box C.	Y Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents:  A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  E earlier document but published on or after the international filing date  L document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	<ul> <li>'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</li> <li>'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</li> <li>'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</li> <li>'&amp;' document member of the same patent family</li> </ul>
Date of the actual completion of the international search  9 October 2003	Date of mailing of the international search report $20/10/2003$
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5816 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Authorized officer  Le Flao, K

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation	plication No
$P \longrightarrow FR$	03/01772

0.10	(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
C.(Continu	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
A	ARLOT-BONNEMAINS Y ET AL: "Identification of a functional destruction box in the Xenopus laevis aurora-A kinase pEg2" FEBS LETTERS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, NL, vol. 508, no. 1, 9 November 2001 (2001-11-09), pages 149-152, XP004322295 ISSN: 0014-5793 the whole document	1-12					
A	US 5 962 312 A (PLOWMAN GREGORY ET AL) 5 October 1999 (1999-10-05) column 31, line 6 - line 18; claims 1-7,19	1					
P,X	CREMET JEAN YVES ET AL: "Preparation and characterization of a human aurora—A kinase monoclonal antibody." MOLECULAR AND CELLULAR BIOCHEMISTRY, vol. 243, no. 1–2, January 2003 (2003–01), pages 123–131, XP008023170 ISSN: 0300–8177 (ISSN print) the whole document	1-12					

# INTERMITEDNAL SEARCH REPORT

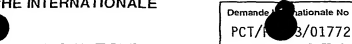
nforma on patent family members

Internation plication No
PCT/FR 03/01772

				Data di familia	Publication
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	date
WO 9722702	A	26-06-1997	AU	716330 B2	24-02-2000
			ΑU	1082697 A	14-07-1997
			CA	2239692 A1	26-06-1997
			ĒΡ	0868519 A1	07-10-1998
			JP	2000502895 T	14-03-2000
			NO	982794 A	18-08-1998
			NZ	323795 A	28-01-2000
			US	2002081578 A1	27-06-2002
			WO	9722702 A1	26-06-1997
			US	6207401 B1	27-03-2001
			US	5962312 A	05-10-1999
			US	5972676 A	26-10-1999
US 5962312	A	05-10-1999	US	2002081578 A1	27-06-2002
03 3302312	. '`	00 10 1333	ÜS	6207401 B1	27-03-2001
			ÜS	5972676 A	26-10-1999
			ΑÜ	716330 B2	24-02-2000
			AU	1082697 A	14-07-1997
			CA	2239692 A1	26-06-1997
			EP	0868519 A1	07-10-1998
			JP	2000502895 T	14-03-2000
			NO	982794 A	18-08-1998
			NZ	323795 A	28-01-2000
			WO	9722702 A1	26-06-1997

# THIS PAGE BLANK (USPTO)

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



A. CLA	SSEMEN	T DE L'OB	JET DE LA	DEMANDE	_
CIB	7 C	07K16/	′32	C07K16	/40

A61K39/395

G01N33/577

A61P35/00

Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

#### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C I B  $\,\,7\,\,$  C 0 7 K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)
BIOSIS, EPO-Internal, WPI Data, PAJ

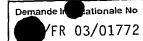
C. DOCUM	C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées			
X	TANAKA TAKUJI ET AL: "Centrosomal kinase AIK1 is overexpressed in invasive ductal carcinoma of the breast." CANCER RESEARCH, vol. 59, no. 9, 1 mai 1999 (1999-05-01), pages 2041-2044, XP002230542 ISSN: 0008-5472 cité dans la demande le document en entier	1-12			
X	WO 97 22702 A (SUGEN INC) 26 juin 1997 (1997-06-26) revendications 1,15,16,22,26-45	1-12			

"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
*L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens  *P* document publié avant la date de dépôt international, mais	<ul> <li>X' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément</li> <li>Y' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier</li> <li>&amp;' document qui fait partie de la mème famille de brevets</li> </ul>
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 9 octobre 2003	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale  20/10/2003
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorísé  Le Flao, K

X

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



(	DOUNTAINS CONCIDENTS COMME PERTURAITS	
	DCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
	ARLOT-BONNEMAINS Y ET AL: "Identification of a functional destruction box in the Xenopus laevis aurora-A kinase pEg2" FEBS LETTERS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, NL, vol. 508, no. 1, 9 novembre 2001 (2001-11-09), pages 149-152, XP004322295 ISSN: 0014-5793 le document en entier	1-12
	US 5 962 312 A (PLOWMAN GREGORY ET AL) 5 octobre 1999 (1999-10-05) colonne 31, ligne 6 - ligne 18; revendications 1-7,19	1
, X	CREMET JEAN YVES ET AL: "Preparation and characterization of a human aurora—A kinase monoclonal antibody."  MOLECULAR AND CELLULAR BIOCHEMISTRY, vol. 243, no. 1-2, janvier 2003 (2003—01), pages 123—131, XP008023170 ISSN: 0300-8177 (ISSN print) le document en entier	1-12

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux mem

tamilles de brevets

Demande ationale No
PCT/Fix-3/01772

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9722702	A	26-06-1997	AU AU CA EP JP NO NZ US WO US US	716330 B2 1082697 A 2239692 A1 0868519 A1 2000502895 T 982794 A 323795 A 2002081578 A1 9722702 A1 6207401 B1 5962312 A 5972676 A	24-02-2000 14-07-1997 26-06-1997 07-10-1998 14-03-2000 18-08-1998 28-01-2000 27-06-2002 26-06-1997 27-03-2001 05-10-1999 26-10-1999
US 5962312	A	05-10-1999	US US AU AU CA EP JP NO NZ WO	2002081578 A1 6207401 B1 5972676 A 716330 B2 1082697 A 2239692 A1 0868519 A1 2000502895 T 982794 A 323795 A 9722702 A1	27-06-2002 27-03-2001 26-10-1999 24-02-2000 14-07-1997 26-06-1997 07-10-1998 14-03-2000 18-08-1998 28-01-2000 26-06-1997

THIS PAGE BLANK (USPTO)